/(19)日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-275268 (P2002-275268A)

(43)公開日 平成14年9月25日(2002.9.25)

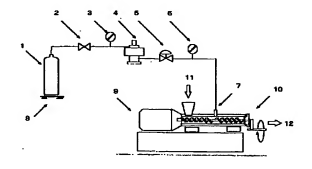
(51) Int.CL7	識別記号	F I デーマコート*(参考)				
C 0 8 G 85/00		C 0 8 G 85/00 4 F 0 7 0				
B 2 9 B 7/88		B 2 9 B 7/88 4 F 2 0 1				
C08J 3/18	CEZ	CO8J 3/18 CEZ 4JO31				
// B 2 9 K 101:10		B 2 9 K 101: 10				
C08L 101:00		C 0 8 L 101:00				
		審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 5 頁				
(21) 出願番号	特願2001-75889(P2001-75889)	(71)出題人 000002141				
		住友ペークライト株式会社				
(22)出顧日	平成13年3月16日(2001.3.16)	東京都品川区東品川2丁目5番8号 (72)発明者 平田 仰二				
		東京都品川区東品川2丁目5番8号 住友				
		ベークライト株式会社内				
		F ターム(参考) 4F070 AA44 AA46 AC13 AD10 AE02				
		EAD4				
		4F201 AA36 BA01 BC01 BC13 BK02				
		BK13 BK27				
		4J031 CA02 CA12 CA13 CA15 CA63				
		CA79 CE05 CE09 CG03 CG07				
		CG09 CG37 CG38 CG40				

(54) 【発明の名称】 熱硬化性樹脂成形材料の製造方法

(57)【要約】

【課題】 加工時粘度の低下が必要な熱硬化性樹脂成形材料の製造において、高温高圧状態のガスの溶媒効果を用いることにより、重大な影響を起こすことなく粘度低下が達成される。この手法を用いて、、熱硬化性樹脂成形材の押し出し造粒や基材高充填率化処方など、従来製造困難であった、熱硬化性樹脂成形物の製造方法を提供する。

【解決手段】 本発明の方法に従うと、高圧高温のガス 状物質を熱硬化性成形材料の製造上の必要な時に有機溶 媒状の可塑剤として作用した後、大気圧下で、容易に気 化揮散させる事が可能である。従って、有機溶媒の使用 が必要な工程において、その代替として自由に用いるこ とができ、有機溶媒と同様な低粘度化を発現する事よ り、従来になかった製造方法が可能となった。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 熱硬化性樹脂配合物に、常温でガス状で ある物質を高温高圧状態で注入する事を用いて熱硬化性 樹脂配合物の可塑化、低粘度化を行うことを特徴とする 熱硬化性樹脂成形材料の製造方法

【請求項2】原料の配合工程、配合物の混練工程、及び 混練物の粒状化工程から少なくとも構成される請求項1 記載の熱硬化性樹脂成形材料の製造方法

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、有機溶媒の代替と して高圧高温のガス状物質を用いることにより、種々の 加工を可能ならしめる熱硬化性樹脂成形材料の、製造時 の低粘度化手法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】一般に熱硬化性樹脂成形材料は、フェノ ールやエポキシなどの熱硬化性樹脂及び必要に応じ、硬 化剤、触媒からなる反応系原料を、顔料や、表面処理剤 或いは難燃剤など、機能を賦与するための添加剤、及び に一般的に成形材料化のプロセスは、原料を配合し混合 した上で、加熱しながら混練捏和し、冷却して粉砕し粒 状化する工程により構成される。加熱する工程は、反応 系原料である樹脂成分を溶融可塑化し、充填材と一体化 するために必要でありながら、過度の加熱履歴は樹脂成 分の反応を進行させてしまう為に、できるだけ短時間で 済ませる事が重要である。一方、樹脂成分の溶融時間が 十分でないと、樹脂成分と充填材の一体化が進まず、例 えば樹脂成分中に充填材が均質に分散しないとか、樹脂 成分と充填材の間に剥離が生じるとかいった、性能上の 30 欠陥を招く為に、樹脂成分が溶融可塑化している時間は 十分に確保する事が重要である。

【0003】従来の成形材料化のプロセスにおいては、 上記した、溶融可塑化の時間を不必要な反応進行を防止 できる範囲でバランスさせるために、迅速な加熱冷却の 実施が行われてきた。即ち、溶融可塑化に際しては、熱 媒による加熱或いは、機械的剪断力により樹脂成分の温 度を融点以上に上昇させ混練すると共に、混練終了後は 迅速に冷却する。熱硬化性樹脂の硬化反応は不可逆反応 で有るために、過度の溶融は回避し、溶融可塑化時間が 40 不足しているために性能の確保が不十分な部分について は、再度、加熱工程に還元するといった対応が行われて きた。

【0004】一方、特定の場合に限っては、有機溶媒が 可塑剤として利用されることもあった。この方法では、 可塑化のための混練時に、樹脂に付加するべき熱エネル ギーを軽減できる為、反応の進行を抑えたままで可塑化 ができ、かつ、十分な可塑化低粘度化が行えるメリット はある。但し、添加された有機溶剤は必ず除去する事が 必要で、有機溶媒乾燥を目的とした工程の追加を必要と 50 【0010】

する。

【0005】有機溶剤を乾燥により除去するためには、 熱風や遠赤外線照射や、真空処理と言った処理が必要 で、これらは結局、追加の熱履歴を伴ったり、高いコス トを必要とすることになる。例えば、熱硬化性樹脂樹脂 成形材料のうち、フェノール樹脂成形材料の製造工程に 於いては、押し出し機や熱ロールを用いて配合物を可塑 化溶融して混練する。得られた混練物は、冷却し、粉砕 して粒状化するが、一般的にはフェノール樹脂の溶融時 10 の粘度は十分に低粘度ではないため、過度の溶融時間を 回避する範囲では、充填材との均質化が行えない部分が 発生し問題であった。

【0006】フェノール樹脂成形材料は、自動車や電気 の各方面において、用いられているが、成形現場で粉塵 による環境汚染や、品質問題を解決できないで居る。即 ち、前記した充填材と樹脂部の意均質化が不十分な場 合、これらは粉砕時に、60メッシュ以下の微粉となる 為、その発生防止が必要であった。

【0007】フェノール樹脂成形材料で微粉を含有しな 無機、或いは有機の充填材と混合した組成を持つ。さら 20 い様な製品を得る為の製法については、例えば特開昭5 2-59665号広報、特開昭59-190818号広 報に見られるような押し出し造粒によるペレット化のよ うな製造方法が検討されてきている。この方法は、微粉 の発生が、主に粉砕工程に大きく原因を持つことに着目 し、原因となる粉砕行為そのものを無くし、替わる粒状 化方法として、押し出し造粒を行うものである。しかる に、押し出し造粒に於いては、フェノール樹脂成形材料 の吐出時の粘度が高くて、適切な押し出し条件の確保が 困難で、ダイに掛かる圧力が高くなり過ぎるために、樹 脂の温度が上昇して硬化反応を起こしたり、極端な場合 にはダイそのものの変形破損を起こしたりするために、 処方側で低粘度原料を使う等の対応が必要となり、結果 として物性に確保に必要な処方設計を逸脱してしまう。 【0008】その対応の一つとして、有機溶剤であるメ タノールを添加することで、粘度を下げ、押し出し時の 抵抗を低減する手法もあるが、この手法では、先述した ように熱風処理などが必要で、工程の増加を招いてしま い、問題である。この例は、有機溶媒による可塑化現象 は有効な手段と分かっていながら、有機溶媒の乾燥除去 が避けられず、二律背反を克服できないケースである。 【0009】又、同じく熱硬化性樹脂成形材料であるエ ポキシ樹脂成形材料では、特に半導体封止用途などにお いて、充填材であるシリカの配合率増加が行われてきた が、樹脂成分の配合率が低下すると、シリカと樹脂成分 との均質化において、十分な粘度低下を確保する事が困 難となり、品質の不安定化を来す。この場合も、低配合 率の樹脂に有機溶媒を加えると均質化に必要な粘度低下 は確保できるものの、有機溶媒の除去が必要で、その両 立が困難である。

10

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、有機 溶剤の可塑剤としての使用を制限されていた熱硬化性樹 脂成型材料の製造において、有機溶剤の代替に、高温高 圧のガス状成分を用いる事で、目的とする可塑化効果を 有機溶媒相当に得ることができ、一方ガス状成分の除去 は、大気下に置くことで自然に進行することより、従来 は困難であった製造方法を可能にすることにある。

[0011]

【課題を解決するための手段】本発明は、熱硬化性樹脂 配合物に、常温でガス状である物質を高温高圧状態で注 入する事を用いて熱硬化性樹脂配合物の可塑化、低粘度 化を行うことを特徴とする熱硬化性樹脂成形材料の製造 方法、並びに、原料の配合工程、配合物の混練工程、及 び混練物の粒状化工程から少なくとも構成される前記の 熱硬化性樹脂成形材料の製造方法である。

[0012]

【発明の実施の形態】本発明で用いる熱硬化性樹脂配合 物は、熱硬化性樹脂に添加剤を配合したものである。熱 硬化性樹脂としては、フェノール樹脂、エポキシ樹脂等 の一般的なものを用いることができ、その種類は特に限 20 定されない。添加剤としては、硬化剤、硬化促進剤、フ ィラー等が挙げられるがその種類は特に限定されない。 【0013】本発明で用いる常温でガス状である物質と は、室温常圧では気体である一般的な物質を指す。本発 明では、この常温でガス状である物質を高温高圧状態に して用いる。例えば窒素や、二酸化炭素は、圧力を上げ ても、引火性があるわけでなく、大気中に通常見受けら れる物質である。例えば二酸化炭素は液体二酸化炭素の 形でボンベに封入されてハンドリングされ、工業原料 や、冷却用のキャリアとして、一般的に使用される為、 本発明の実施には好ましい。

【0014】また本発明は、少なくとも原料の配合工 程、配合物の混練工程、及び混練物の粒状化工程から構 成される。例えばフェノール樹脂成形材料の押し出し造 粒においては、押し出しダイスの前で、高温高圧のガス 状成分を吹き込むことにより、押し出し時の粘度を下げ られる。これにより、ダイスに掛かる圧力は低減され て、樹脂の異常昇温による反応の暴走リスクが回避さ れ、かつ圧力により、ダイを変形破損するような事態が 避けられる。かつ、押し出されたペレット中の高温高圧 のガス状物質は、大気下に晒されたと同時に、揮発揮散 してしまう。有機溶媒の添加による際に必要であった、 加熱などの処理は一切不要で、単に押し出すことで不要 なガス状成分が自動的に除去される。

【0015】即ち、高温高圧の二酸化炭素をフェノール 樹脂成形材料の、混練押し出しに於いて添加すると、あ たかも溶剤による可塑化現象と同様な粘度低下を起こ し、細孔を設けたダイスより押し出すと、低粘度化して いるためにダイスに過負荷を起こすことなく順調に作業 に解放される為、溶解していた二酸化炭素は迅速に大気 中に揮散する。ダイスの細孔より低粘度の状態で押し出 された、線状の成形材料からは脱二酸化炭素による低粘 度状態からの粘度回復が起こる、本来の粘度に復帰した フェノール樹脂成形材料は硬くなるために、切断刃への 粘着もなく、切断が容易になり、ペレット状の切断加工 もスムーズに行える。

【0016】このようにして、従来は困難であったペレ ット状押し出し方式による顆粒化が可能となると、従来 の客先の成形現場でトラブルの元凶であった微粉を高い コスト負担なしで防止できる。又、エポキシ樹脂成形材 料のうち、フィラー配合率が高い場合は、均質なコンパ ウンド化が困難になってきていたが、やはり、高温高圧 のガス状成分の可塑化効果により、樹脂分が低粘度化す るために、少量配合の樹脂でも十分なコンパウンド化が できて、結果として高品位の成型物を生産する事ができ る。

【0017】物質を高温高圧にすると、亜臨界を経て超 臨界に至る。常温でガス状の物質例えば二酸化炭素の場 合は、臨界圧力は6.2Mpa、臨界温度は42℃であ って、昇温、昇圧に従って、亜臨界から超臨界に至る。 このような状態の二酸化炭素は有機溶媒と同様な挙動を 示し、その工業的利用としては、例えば特開昭61-2 68762号広報に見られるようなフレーバー成分の分 離精製などに古くから用いられている。この場合は、抽 出タンク内で二酸化炭素を増圧するが、混練時の有機溶 媒代替としても、同様に用いる事が可能である。

【0018】この場合の二酸化炭素は、油圧、機械式、 空圧式など、高圧を発生しうるブースター型のポンプを 30 用いて増圧し、配管を通して混練機に接続し、混練機の 途中から、あたかも液体原料を添加するためのノズル孔 を用いて注入する事により、成形材料に添加する事がで きる。成形材料への注入位置は、その溶融が開始する位 置より吐出孔側にする。成形材料は混練機内部で加温さ れているため、高圧状態で添加された二酸化炭素は、自 動的に樹脂温度の影響を受けて、高温になり、本来の溶 媒効果を発揮しうる状態に至る。

【0019】以下に実施例である、図1の設備及びフロ 一概略図を用いて、本発明の製造方法を詳細に説明す る。ガスボンベ(1)に充填された二酸化炭素を圧力計 (3) でモニターしつつ減圧バルブ(2) を開閉して高 圧コンプレッサー(4)に供給する。(株)フジキン製 の高圧コンプレッサー(4)(商品名 プロバイダー) 型式150WGを用いて増圧すると、最大6.47MP aの吐出圧に至るので、圧力計(6)を見ながら流量調 整バルブ(5)を調整して、高圧ガス注入孔(7)に至 る二酸化炭素の流量を調整する。この際、二酸化炭素の 流量はロードセル(8)によってもモニターする。成形 材料の原料混合物(11)は混練機内で溶融混練される が行える。押し出されたフェノール樹脂成形材料は大気 50 が、この状態の原料混練物に、あたかも液体原料を注入

するように、この高圧ガスを注入する。

【0020】注入に際しては、混練機における吐出速度 に連動して、必要な二酸化炭素量を注入するために、前 記した圧力や重量などを用いたフィードバッグ機構を利 用し、注入速度をコントロールする。また、混練機にお ける注入孔の位置については、樹脂の溶融開始部分をガ スが逆流しないような、樹脂圧が安定する場所にセット する。注入孔の形状については、樹脂の逆流により閉塞 が起こらないよう注入孔先端と注入管内部径の大きさが 逆転して、いわゆるラッパ形状になっていない事が必要 10 である。

【0021】二酸化炭素注入後は、硬化性樹脂の混練工 程は、樹脂混練粘度が低下する事を除いて、通常の運転 と何ら変わる事が無い。 成形材料は押し出しダイスを取*

<基本配合処方A>

* り付けてストランドに押し出し、ペレタイザーカッター (10)でペレット状に切断し造粒物(12)を得る。 【0022】本例では押し出し造粒の為に、低粘度化す る場合を示したが、例えば工程の要求に従って、粘度が 高いために均質化が困難でその解決のために低粘度化を 目指す場合は、混練機に対して上記の例同様に、高圧ガ スを注入し、配合物の混練条件を適切な範囲に設計し、 通常の工程で、冷却粉砕し、成形材料化する。以下に実 施例と比較例を示し、本発明を具体的に説明するが、本 発明は下記の実施例に限定されるものではない。基本処 方として下記のガラス繊維ノボラック型フェノール樹脂 成形材料の配合を用いた。

[0023]

・フェノールノボラック樹脂

2500)

(ポリスチレン換算 分子量 ·硬化剤 ヘキサメチレンテトラミン

7.5% 0.5%

・硬化促進剤 酸化マグネシウム

55.5%

・ガラス繊維

30.5%

(チョップドストランド 単繊維径 15μm 繊維束長 3.0ミリ)

・焼成カオリン

5.0%

・離型剤 カルナバワックス 0.5%

·着色剤

カーボンブラック

0.5%

【0024】<評価方法>

(60#パス微粉含有量) 市販の振盪器 (NIKKA ENGINEERING製) にJIS標準篩をセットし て、10分間篩分した。

(樹脂の揮発分評価) 成形材料粉末を105℃の乾燥機 を表現した。

(成型品曲げ強度)曲げ強度を評価した (JIS K 7171)

(スパイラルフロー) EMMI-I-66に準じたスパ イラルフロー測定用の金型を用いて、金型温度175 ℃、注入圧力460kg/cm²、硬化時間2分で測定 した。単位はcm。

【0025】2. 混練機押し出し安定性

(吐出樹脂の温度変化) 押し出しダイから吐出される樹 脂の温度を測定した。ダイ通過時の抵抗が大きい場合は 40 吐出温度が時間経過と共に上昇し、最終的には樹脂の反 応昂進に至るが、押し出しでの抵抗が小さい場合は、一 貫して、定常温度が保たれる。押し出し時の温度変化を 10分値、60分値で比較した

(吐出時の電流変化) 又、ダイ通過時の抵抗が大きい場 合は温度上昇に連動して、混練機の負荷電流も上昇する が、抵抗が小さい場合は、負荷電流も一定値を保つこと ができる為、定格の電流値に対する変動率で、運転安定 性を表現した。

【0026】(実施例1)基本配合処方Aをヘンシェル※50 【0030】(比較例3)比較例2において、メタノー

※ミキサー (容量200リットル、回転数900rpm) で10分間予備混合し、同方向噛み合い二軸押出混練機 (スクリュー径D=50mm、押出機軸長さ=600m m、溶融混練部長さ=6D、スクリュー回転数100r pm、吐出量30kg/hr)に供給した。液化炭酸ガ で2時間処理し、初期重量に対する乾燥減量率で揮発分 30 スを高圧コンプレッサーで増圧し、25MPaで樹脂量 に対し、重量比5%で混練機に注入した。吐出されてく るストランドを、ペレタイザーでカットし、ペレット状 の成形材料組成物を得た。

> 【0027】(実施例2)基本配合処方Aをヘンシェル ミキサー (容量200リットル、回転数900rpm) で10分間予備混合し、同方向噛み合い二軸押出混練機 (スクリュー径D=50mm、押出機軸長さ=600m m、溶融混練部長さ=6D、スクリュー回転数100r pm、吐出量30kg/hr)に供給した。液化炭酸ガ スを高圧コンプレッサーで増圧し、10MPaで樹脂量 に対し、重量比10%で混練機に注入した。吐出されて くるストランドを、ペレタイザーでカットし、ペレット 状の成形材料組成物を得た。表1に評価結果を示す。 【0028】(比較例1)実施例1において、高圧ガス の注入を行わず、実施例と同様に押出し造粒処理した。 実施例同様に表1に評価結果を示す。

> 【0029】(比較例2)実施例1において、高圧ガス の注入を行わず、5%のメタノールを注入した実施例同 様に表1に評価結果を示す。

8

ル含有分の除去のために、65℃×1時間の乾燥器によ *【0031】

る処理を行った。実施例同様に表1に評価結果を示す。* 【表1】

		実施例			比較例		
	•	1	2	3	1	2	3
吐出樹脂 温度 (℃)	運転開始 10分時	94	93	93	93	92	94
	運転開始60分時	94	95	94	115	91	91
混練機電 流値 (A)	運転開始10分時	100	100	100	100	100	100
	運転開始60分時	102	99	101	130	95	95
評価結果	スパイラルフロー (cm)	63	63	62	45	99	63
	揮発分 (%)	0. 15	0, 15	0. 15	0. 13	0. 25	0. 15
	曲げ強度(MPa)	48	47	48	49	34	47
	80#パス微粉含有 量 (%)	1.6	1. 6	1. 7	1.6	0. 9	1.3

[0032]

【発明の効果】本発明の方法に従うと、高圧高温のガス 状物質を熱硬化性成形材料の製造上の必要な時に有機溶 20 3 圧力ゲージ 媒状の可塑剤として作用した後、大気圧下で、容易に気 化揮散させる事が可能である。従って、有機溶媒の使用 が必要な工程において、その代替として自由に用いるこ とができ、有機溶媒と同様な低粘度化を発現する事よ り、従来になかった製造方法が可能となった。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の一実施例の設備及びフローを示す概 略図。

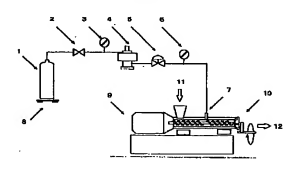
【符号の説明】

※1 ガスボンベ

- 2 減圧バルブ
- - 1 高圧コンプレッサー
 - 5 流量調整バルブ
 - 6 圧力計
 - 7 高圧ガス注入孔
 - 8 ロードセル
 - 9 混練機
 - 10 ペレタイザーカッター
 - 11 成形材料原料混合物
 - 12 造粒物

【図1】

*



PAT-NO:

TITLE:

JP02002275268A

DOCUMENT-

JP 2002275268 A

IDENTIFIER:

METHOD FOR THERMOSETTING RESIN MOLDING MATERIAL

PRODUCTION

PUBN-DATE:

September 25, 2002

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

HIRATA, KOUJI N/A

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

SUMITOMO BAKELITE CO LTD N/A

APPL-NO:

JP2001075889

APPL-DATE: March 16, 2001

INT-CL (IPC): C08G085/00, B29B007/88, C08J003/18

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for thermosetting resin molding, with which in a method for thermosetting resin molding that requires reduction in viscosity in processing, reduction in viscosity is attained without exerting a serious influence by using a solvent effect of a gas in a high-temperature, high-pressure state and extrusion granulation. base high packing ratio treatment, etc., of thermosetting resin molding material conventionally having difficulty in production are carried out by using the method.

SOLUTION: After a thermosetting resin molding material is treated with a high-temperature. high-pressure gaseous substance as a plasticizer in an organic solvent state in a necessary time of its production and the substance can be readily vaporized and volatilized under atmospheric pressure. Consequently in a process for requiring the use of an organic solvent, the gaseous substance can be freely used as its substitute and the same change in viscosity as that of an organic solvent is developed. As a result, a method for thermosetting resin molding material production which has not existed conventionally can be provided.